

Europäisches Palantami

European Patent Office

Office européen des brevets



EP 0 740 926 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 06.11.1996 Patentblatt 1996/45 (51) Int. Ct.8: A61B 17/39

(21) Anmeldenummer: 98105805.4

(22) Ammeldetag: 12.04.1996

(84) Benannte Vertragsstaaten: DE FR GB

(30) Priorital: 03.05.1995 DE 19616238

(71) Armelder: Gebr. Berchtold GmbH & Co. 78532 Tuttlingen (DE)

(72) Erfinder:

• Wurzer, Heimut 80538 München (DE) Mäckel, Rainer 53639 Köningswinter (DE)

 Liesa, Hans-Dieler, Dr. 82541 Sechelm/Münsing (DE)

• Müller, Wolfgang, Or.-ing.

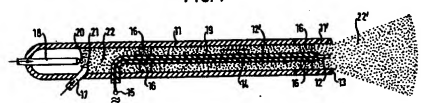
 Money, Wongang, Ur.-Ing 78832 Tuttingen (DE)

(74) Vertreier: Maratz, Gerhart, Dr. et al Robers-Koch-Strasse 1 D-80538 München (DE)

(54) Elektrochirurgische Vorrichtung zur Erzeugung eines Lichtbogens

(57) Die Erfindung betrifft eine elektrochkrunglache Vorrichtung zur berührungstesen Oberflächenkongulation von Blogewebe mittels einer Hochfrequenz-Schneidelektrode 12. Zur Schaffung einer ichtsierten Strecke für die erleichterte Lichtbogenbildung wird in einem rohrförmigen Instrumersenkörper 11 ein Aerosolstrahl 20 gebildet, der aus dem distalen Ende 13 des Instrumenlenkörpers 11 austritt.

FIG. 1



Printed by Flank Xaros (LBQ Business Services

BEST AVAILABLE COPY

EP 0 740 926 AX

Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren nach dam Oberbegriff des Palentenspruchs 1 und eine elektrochlrurgische Vorrichtung nach dem Oberbegriff des 6 Anspruches 7.

Bei stark durchbutetern Biogewebe besteht häufig das Entordernits, unter Verwendung der Hochfrequenz-Chirurgie Gewebeoberflächen berührungstos und gleichmäßig zu loegulieren. Konventionell wird dies mit der sogenannten Sprüh-Koegulation bzw. Spray-Koegulation bei hohen Hochfrequenzspannungen im Bereich von Kilovolt bewerkstelligt. Ein Nachteil dieser konventionellen Technik ist die Unregelmäßigkeit des Lichtbogenbereichs und die Gefahr, die Gewebeober15 fläche zu karbonksieren.

Eine Verbesserung wurde dadurch erzielt, daß durch Einblasen eines Edelgases z. B. von Argon ein lonisierungspfad geschaffen wurde, der zur Verbesserung der Gleichmäßiglicht bei der Koegulation von Gewebeoberflächen beitrug. Ein derartiges Verlahren list z. B. In der EP 0 353 177 A1 beschrieben. Nachteil dieses Vertahrens ist die Verwendung des recht teuren und in Künliken häufig nicht verfügberen Edelgases.

Das Ziel der vörfiegenden Effindung besteht derin, ein Vertahren und eine Vorrichtung der eingange genannten Gattung zu schaften, mittels danen ein Ionisierungsplad im Bereich der aktiven Elektrode mit einfacheren Maßnahmen zur Verfügung gestellt wird.

Zur Lösung dieser Aufgabe sind die Merkmale der 30 Patentansprüche 1 und 7 vorgesehen.

Der Erfindung liegt der Grundgedanke zugrunde, daß ein Ionfsierungspfad auch mit anderen Medien als Edelgasen möglich ist. Als vorteilhaft hat sich hierbei die Erzeugung eines Aerosols aus einer niederprozentigen Kochsalziösung herausgestatt. Die Kombination von Hochfrequenz an der aktiven Elektrode einer elektro-chirurgischen Vorrichtung mit einer NaCl-Lösung ist zwer bekannt, doch wurde diese bisher nur verwendet, um ein Ankleben der Elektroden am Biogewebe zu verhindern.

Erfindungsgemåß wird dem gegenüber ein Aerosol mit einem gewissen Spüldruck von z. B. 3,5 bar um die Elektrode herumgespült bzw. herumgeblasen, wodurch ein lonisierungskagel mit definierter Dimensionierung 46 entsteht.

Als positive Effekte des erfindungsgemäßen Vertahrens ergeben sich die Verwendung von verfügbaren Medlen, z. B. destikliertem Wasser, CO₂, NaCl-Lösung, eine gleichmäßige Koegulation des Blogewabes in einer festumgrenzten Fläche, eine geringe Gefahr einer Karbonisierung, eine Kühlung der Elektrode, keine, sonst übliche Flauchbildung und keinerfei Geruchsbildung durch Verbrennen von Gewebe.

Vorteilheite Austührungen des erfindungsgemäßen Verlehvens eind durch die Ansprüche 2 bis 6 und vorteilhalte Austührungsformen der erfindungsgemäßen Vorrichtung durch die Ansprüche 8 bis 10 gekennzeichnet.

Die Erfindung wird im folgenden beispielsweise anhand der Zeichnung beschrieben; in dieser zeigt

Figur 1 einen schematischen Schnitt einer rein beispielsweisen Ausführungstorm einer erfindungsgemäßen elektrochirurgischen
Vorrichtung zur Erzeugung eines Aerosolstrahle um eine hochtrequenz-chirurgische
Schneidelektrode herum.

In einem von der Hand des Benutzers ergreifbaren hohizylinderförmigen Instrumentenhörper 11 ist kowdal eine hochfrequenz-chirurgische Schneideleidrode 12 angeordnet, die gegenüber dem distalen offenen Ende 13 des rohrförmigen Instrumentenkörpers 11 ein Stück zurückversetzt ist und mit einer Zuleitung 12' verbunden ist, die sich - von einer Isolierung 14 umgeben - mit aliseitigem Abstand von der Innerwand des rohrförmigen Instrumentenkörpers 11 nach hinten erstreckt, wo im Bereich des proximalen Endes seitlich ein Hochfrequenzanschluß 15 vorgesehen ist, an den eine geeignete Hochtrequenzspannung, die von einem nicht dargestellten Hochfrequenzgenerator erzeugt wird, anlegbar ist. Die zugehörige Neutraleleidrode ist an geeignster Stella des Palientenkürpers angeordnet. Der distale Bereich des im übrigen aus Metali bestehenden Instrumentenkörpers 11 ist aus einem isolierenden Material 11' hergestellt, welches sich nach hinten bis über die Isolierung 14 der Zuleitung 12' erstreckt.

Die Zuleitung 12' mit der lablierung 14 wird durch geeignete Halterungen 16 vorzugsweise koexial innerhalb des Instrumentenkörpers 11 gehalten. Die einzelnen Halterungen 16 sind jeweils über den Umfang um die Isolierung 14 herum mit solchem Abstand angeordnet, daß dazwischen in exister Richtung ein ausreichend dimensionierter Strömungsdurchgang vorliegt.

Am proximalen Ende des Instrumenterikörpers 11 sind seitlich bzw. axial zwei Zuführrohre 17, 18 in das Innere des Instrumenterikörpers 11 hineingeführt. An des Rohr 17 wird eine Leitung angeschlossen, mittels derer beispielsweise eine 0,9 %-ige Kochsalziösung zugeführt wird. Das axial eingelührte Rohr 18 ist an einen Druckduftanschluß angelegt, so daß es mit Druckluft als Trägergas beaufschlagt werden kann.

Innerhello des Hohlraumes 19 des Instrumentenkörpers 11 weisen die Rohre 17, 18 Öffrungen 20, 21
auf, durch welche die Kochsalzlösung bzw. die Luft so in
den Innenraum 19 hineingedrückt werden, daß es zu
einer Zerstäubung der Kochsalzlösung kommt, d. h. zur
Bildung eines Aerosols 20, welches aufgrund des
Druckaufbaus insbesondere durch das Rohr 18 in Richhung des Pfeiles durch den Instrumentenkörper 11 zum
distalen Ende 13 hin strömt und dort als kegelförmig
erweiterndes Aerosolsbündel bzw. Aerosolstrahl 22' austritt, welches bzw. welcher somit die Spitze der Schneidelektrode 12 und das von dieser zu koagulierende
Blogewebe umgibt. Durch die hohe Spannung der
Schneidelektrode 12 wird das Aerosol ionisiert und
somit eine ionisierte Strecke zwischen Schneidelek-

trode 12 und Biogewebe gebildet, auf der sich dann ein besonders gleichmäßiger und damit auch besonders gut lokalislerberer Lichtbogen ausbildet.

Das Druckluft-Zuluhrrohr 18 list derert weit solal in das Innere des Instrumentenkörpers 11 hineingelührt, 8 daß seine Austrittedüse 20 sich ummittelbar oberhalb und etwas hinter der quer verleufenden Austrittsdüse 21 des Flüssigkeits-Zuluhrrohres 17 befindet. Auf diese Weise saugt die über die Austrittsdüse 21 strömende gleichzeitig zur Bildung des Aerosols 22.

Statt der durch die Rohre 17, 18 gebildsten Zerstäubungsvorrichtung könnte auch ein Ultraschallvernebler am bzw. im instrumentenkörper 11 oder in einem Abstend von diesem vorgesehen sein. Im letzteren Fall 15 wäre der Ultraschalfvernebler über einen Aerosol-Zufeltungsachleuch mit dem Inneren des Instrumentenkörpers 11 zu verbinden.

Petentanaprüche

- Verlahren zur berührungslosen Oberflächenhoagulation von Biogewebe mittels eines Lichtbogens, der durch die von einem Hochtrequenzgenerator erzeugte Hochspennung an einem hochtrequenz- 25 chirurgischen Instrument erzeugt wird, dedurch gekennzeichnet, daß zur Schaffung einer ionisierten Strecke für die erleichterte Lichtbogenbildung ein unter Verwendung einer Fillesigkeit und eines Trägergases gehildeter Aerosolstrahl in die Region, wo der Lichtbogen sich bilden soll und sich eine an einer Hochfrequenzspannung angelegte Elektrode (12) befindet, geschick wird.
- 2. Vertahren nach Ampruch 1, dudurch gekennzeichnet, daß dem Aerosolstrahl zur Verbesserung der Leitfähigleit Ionen, z. B. NeCl oder KJ, beigernischt werden.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2. dadurch gekennzeichnet, daß der Aerosolstrahl durch eine 0,9 %-lge Kochsakziösung gabildet wird.
- 4. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüdadurch gekennzeichnet, daß das Aerosol nach dem Zerstäuberprinzip und 50 insbesondere durch einen wie ein Vergaser ausgebädeten Zerstäuber erzeugt wird.
- 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dedurch gekennzeichnet. daß das Aerosol durch einen Ultrascheitvernebier erzeugt wird.

- 6. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche. dedurch gekennzeichnet,
 - daß als Trägergas für die Bildung des Aerosofa, d. h. für die Zerstikubung der Im Aeroeci enthaltenen Filosoiglesit Luft und/oder Kohlandloxid und/oder Stickstoff verwendet wird, wobei bevorzugt der Vor-
- Luit Rüseigheit aus dem Rohr 17 an und zerstäubt sie 10 7. Elektrochinungische Vorrichtung mit einer an eine von einem Hochfrequenzgenerator erzeugte Hochfrequenzspannung anlegbaren Aldivelektrode (12) und einer Neutraleleidrode zur Erzeugung eines Lichtbogens im Biogewebe zwecks berührungsmoser Oberflächenknaguletion, insbesondere zur Ausführung des Verlahrens nach einem der Ansprüche 1 bis 6.

druck des Trägergases einstellbar ist.

dadurch gelennzelchnet, deß sie eine Aerosoistrahl-Bildungkomponente (17,18,19) autwelst, welche einen unter Verwendung eines Trägergasse und einer Flüssigkeit gebildeten Aerosoistrahi in den Bereich um die aktive Elektrode (12) schickt, we der Lichtbogen gebildet werden soll.

- 8. Vorrichtung nach Anspruch 7. dadurch gekennzeichnet, daß die Aerosolstrahl-Erzeugungskomponente sinen Zerstäuberkunal (19) mit einer Austrittsdüse (13) sufwelst und/oder daß die Aerosolstrahl-Erzeugungekomponerte einen Ultraschallvernebler umfaßt, der wahlweise im Handgriff (11) oder außerheib des Handgriffs angeordnet und durch eine Schlauchverbindung mit dem Handgriff (11) verbunden ist undfoder daß die aktive Hochtrequenzelektrode (12) vorzugsweise mittig im Zerstäuber bzw. Ultraechalinebelkansi (19) angeordnet ist und/oder daß die Zerattuber-Wernebler-Elektrodenanordnung in ein und demselben Hendgriff (11) untergebracht ist, wobei der bzw. die Hochtrequenzanschiüsse (15) und die Trägergas-Flüssigksitsanschlüsse (17, 18) ebenfalls am
- 9. Vorrichtung nach Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet. daß die sidve Eiektrode (12) gegenüber der Austrittsdüse (13) des Instrumentenkörpers (11) etwas zurückversetzt ist und/oder daß die aktive Bektrode (12) nadel- oder stabartig ausgebildet ist und/oder daß der distale Bereich des instrumenteritorpers (11) aus isoliermeterial (11) besteht.

Handgriff (11) vorgesehen sind.

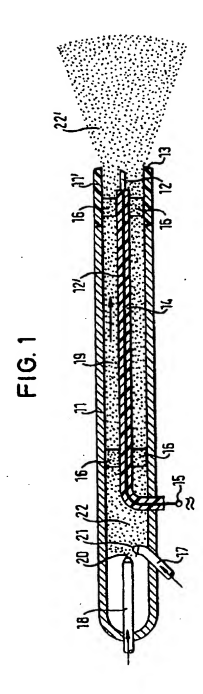
10. Vomchtung nach einem der Ansprüche 7 bis 9. dedurch gekennzelchnet, daß die aktive Elektrode (12) an eine sich im Instrumentenkörper (11) längs arstreckende Hochfrequenz-Zuleitung (12') angeschlossen ist, die von einer Isolierung (14) umgeben ist und/oder daß

15

25

zwiechen der Zuleitung (12') zur aktiven Elektrode (12) bzw. der Isolation (14) der Zuleitung (12') und der Innenwand des Instrumentenkörpers (11) vorzugsweise isolierende Abstandshalter (16) derart angeordnet sind, daß zwiechen an einer bestimmten zulalen Stalle des Instrumentenkörpers (11) angeordneten Abstandshaltern (16) ausreichend Piatz für den axialen Durchgang des Aeroeols vorhanden ist.

AUG. 24.1998 11:178M TTC & ANNEX



TRANSLATION FROM GERMAN

- (19) EUROPEAN PATENT OFFICE
- (11) PUBLICATION NO. EP 0 740 926 A2

(12) EUROPEAN PATENT APPLICATION

(51) Int. Cl.6: A61B 17/39

(43) Disclosure Date: November 6, 1996, Patent Bulletin 1996/45

(21) Application No.: 96105805.4

(22) Filing Date: April 12, 1996

(84) Treaty Nations Cited: Germany, France, Great Britain

(30) Priority: May 3, 1995, Germany, 19516238

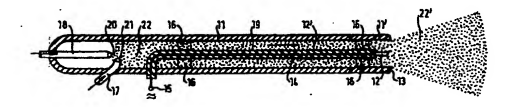
(71) Applicant: Gebr. Berchtold GmbH & Co., Tuttlingen, Germany

(72) Inventors:

Helmut Wurzer, Munich, Germany; Rainer Mackel, Koningswinter, Germany; Hans-Dieter Liess, Seehelm/Munsing, Germany; Wolfgang

Muller, Tuttlingen, Germany

- (74) Agent: Gerhart, Manitz et al., Munich, Germany
- (54) Electrosurgical Device for Generation of an Electric Arc
- (57) The invention concerns an electrosurgical device for contactless surface coagulation of biological tissue by means of a high-frequency cutting electrode 12. An aerosol jet 20 that emerges from the distal end 13 of the instrument housing 11 is formed in a tubular instrument housing 11 to create an ionized zone for facilitated electric arc formation.



Specification

The invention concerns a method according to the principal clause of patent claim 1 and an electrosurgical device according to the principal clause of Claim 7.

There is often a requirement in biological tissue with substantial blood supply to coagulate tissue surfaces in contactless and uniform fashion using high-frequency surgery. This is conventionally accomplished with so-called spray coagulation at high frequency voltages in the range of a kilovolt. A shortcoming of this conventional technique is the irregularity of the electric arc region and the hazard of carbonizing the tissue surface.

An improvement is achieved owing to the fact that an ionization bath was created by blowing a noble gas, for example, argon, which contributed to improvement of uniformity during coagulation of tissue surfaces. This type of method is described, for example, in EP 0 353 177 A1. A shortcoming of this method is the use of fairly costly noble gas, which is often not available in clinics.

The object of the present invention is to devise a method and device of the generic type mentioned in the introduction, by means of which an ionization path is made available in the region of the active electrode with simpler means.

The features of patent claims 1 and 7 are prescribed to solve this task.

The idea underlying the invention is that an ionization path is also possible with media other than noble gases. Generation of an aerosol from a low-percentage NaCl solution has turned out to be advantageous here. Combination of high frequency on the active electrode of an electrosurgical device with an NaCl solution is certainly known, but this has not been used thus far to prevent adhesion of the electrode to biological tissue. In contrast, an aerosol according to the invention is rinsed or blown around the electrode with a certain rinsing pressure of, say, 3.5 bar so that an ionization cone with defined dimensions is formed.

The use of available media, for example, distilled water, CO₂, NaCl solution, uniform coagulation of the biological tissue in a strictly delimited surface, a limited hazard of carbonization, cooling of the electrode, no otherwise ordinary smoke formation and no odor formation by burning of tissue emerge as positive effects of the method according to the invention.

Advantageous variants of the method according to the invention are characterized by Claims 2 to 6 and advantageous variants of the device according to the invention are characterized by Claims 8 to 10.

The invention is described below as an example with reference to the drawing; in the drawing

Figure 1 shows a schematic section of a variant (purely as an example) of an electrosurgical device according to the invention for production of an aerosol jet around a high-frequency surgical electrode.

A high-frequency surgical cutting electrode 12 is coaxially arranged in a hollow cylindrical instrument housing 11 that can be grasped by the hand of the user, this electrode being recessed slightly opposite the distal open end 13 of the tubular instrument housing 11 and connected to a feed line 12', which (surrounded by insulation 14) extends backward with spacing on all sides from the inside wall of the tubular instrument housing 11, where a high-frequency connection 15 is provided in the region of the proximal end on the side, to which an appropriate high-frequency voltage produced by a high-frequency generator (not shown) can be connected. The corresponding neutral electrode is arranged on an appropriate site of the patient's body. The distal region of the instrument housing 11 consisting otherwise of metal is produced from an insulating material 11' that extends backward above insulation 14 of feed line 12'.

The feed line 12' with insulation 14 is secured by appropriate mounts 16 preferably coaxially within the instrument housing 11. The individual mounts 16 are each arranged over the periphery around insulation 14 with a spacing so that an adequately dimensioned flow passage is present between them in the axial direction.

On the proximal end of the instrument housing 11 two feed tubes 17, 18 are introduced laterally or axially into the interior of instrument housing 11. A line is connected to tube 17, by means of which a 0.9% NaCl solution is supplied. The axially introduced tube 18 is connected to a compressed air connection so that it can be exposed to compressed air as carrier gas.

The tubes 17, 18 within the cavity 19 of instrument housing 11 have openings 20, 21 through which the NaCl solution or air can be forced into the interior 19 so that atomization of the NaCl solution occurs, i.e., formation of an aerosol 20, which, because of the pressure

buildup, flows through tube 18 in the direction of the arrow through the instrument housing 11 toward the distal end 13 and emerges there as a conically expanding aerosol bundle or aerosol jet 22', which thus surrounds the tip of the cutting electrode 12 and the biological tissue being coagulated by it. The aerosol is ionized by the high voltage of the cutting electrode 12 and an ionized zone is thus formed between the cutting electrode 12 and the biological tissue, on which a particularly uniform and thus also particularly easily localizable electric arc is then formed.

The compressed air feed tube 18 is introduced axially into the interior of the instrument housing 11 far enough so that the outlet nozzle 20 is situated directly above and slightly behind the crosswise running outlet nozzle 21 of the liquid feed tube 17. In this fashion the air flowing over the outlet nozzle 21 absorbs moisture from the tube 17 and atomizes it simultaneously to form aerosol 22.

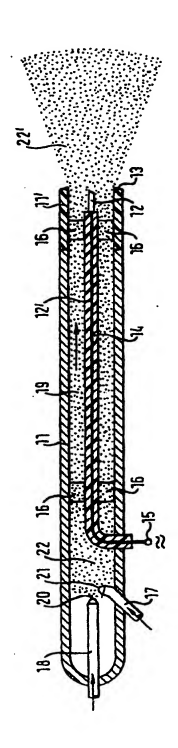
Instead of the atomization device formed by tubes 17, 18, an ultrasonic atomizer could also be provided on or in the instrument housing 11 or at a distance from it. In the latter case the ultrasonic atomizer would be connected to the interior of the instrument housing 11 via an aerosol feed tube.

Claims

- 1. Method for contactless surface coagulation of biological tissue by means of an electric arc, which is produced by the high voltage generated by a high-frequency generator on a high-frequency surgical instrument, characterized by the fact that to create an ionized zone for facilitated electric arc formation, an aerosol jet formed using a liquid and a carrier gas is fed into the region where the electric arc is to be formed and where an electrode 12 connected to a high-frequency voltage is situated.
- 2. Method according to Claim 1, characterized by the fact that ions, for example, NaCl or KI are mixed with the aerosol jet to improve conductivity.
- 3. Method according to Claim 1 or 2, characterized by the fact that the aerosol jet is formed by a 0.9% solution.
- 4. Method according to one of the preceding Claims, characterized by the fact that the aerosol is generated according to the atomizer principle and especially by an atomizer designed as a gasifier.

- 5. Method according to one of the Claims 1 to 3, characterized by the fact that the aerosol is generated by an ultrasonic atomizer.
- 6. Method according to one of the preceding Claims, characterized by the fact that air and/or carbon dioxide and/or nitrogen is used as carrier gas to form the aerosol, i.e., for atomization of the liquid contained in the aerosol, in which the preliminary pressure of the carrier gas is preferably adjustable.
- 7. Electrosurgical device with an active electrode (12) connectable to a high-frequency voltage generated by a high-frequency generator and a neutral electrode to produce an electric arc in the biological tissue for the purpose of contactless surface coagulation, especially to perform the method according to one of the Claims 1 to 6, characterized by the fact that it has an aerosol jet formation component (17, 18, 19), which supplies an aerosol jet formed using a carrier gas and a liquid into the region around the active electrode (12) where the electric arc is to be formed.
- 8. Device according to Claim 7, characterized by the fact that the aerosol jet generation component has an atomizer channel (19) with an outlet nozzle (13) and/or that the aerosol jet generation component includes an ultrasonic atomizer that is optionally arranged in the handle (11) or outside of the handle and connected via a tube connection to the handle (11) and/or that the active high-frequency electrode (12) is preferably arranged in the center of the atomizer or ultrasonic atomizer channel (19) and/or that the atomizer-sprayer-electrode arrangement is accommodated in the same handle (11), in which the high-frequency connection (15) and the carrier gas-liquid connection (17, 18) are also provided on handle (11).
- 9. Device according to Claim 7 or 8, characterized by the fact that the active electrode (12) is slightly recessed opposite the outlet nozzle (13) of the instrument housing (11) and/or that the active electrode (12) is designed needle- or rod-shaped and/or that the distal region of the instrument housing (11) consists of an insulation material (11').
- 10. Device according to one of the Claims 7 to 9, characterized by the fact that the active electrode (12) is connected to a high-frequency feed line (12') extending lengthwise in the instrument housing (11), which is surrounded by insulation (14) and/or that insulating spacers (16) are preferably arranged between the feed line (12') to the active electrode (12) or the insulation (14) of the feed line (12') and the inside wall of the

instrument housing (11) so that sufficient room for axial passage of the aerosol is present between spacers (16) arranged at a specific axial site of the instrument housing (11).



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)